BEST AVAILABLE COPY

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年11月28日

出 願 番 号 Application Number: 特願2003-400158

[ST. 10/C]:

[JP2003-400158]

出 願 人
Applicant(s):

株式会社エクォス・リサーチ

REC'D 1 5 JUL 2004

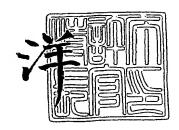
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 7月 2日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





特許願 【書類名】 【整理番号】 EQ03-057 特許庁長官殿 【あて先】 H01M 8/02 【国際特許分類】 H01M 4/96 CO1B 21/00 CO1B 25/00 【発明者】 東京都千代田区外神田2丁目19番12号 株式会社エクォス・ 【住所又は居所】 リサーチ内 長谷川 規史 【氏名】 【特許出願人】 591261509 【識別番号】 株式会社エクォス・リサーチ 【氏名又は名称】 【代理人】 100095577 【識別番号】 【弁理士】 小西 富雅 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100100424 【弁理士】 中村 知公 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100114362 【識別番号】 【弁理士】 萩野 幹治 【氏名又は名称】 【先の出願に基づく優先権主張】 特願2003-139431 【出願番号】 平成15年 5月16日 【出願日】 【先の出願に基づく優先権主張】 特願2003-160342 【出願番号】 平成15年 6月 5日 【出願日】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 045908 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1

明細書 1

要約書 1

0201688

図面 1

【物件名】

【物件名】

【物件名】

【物件名】

【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

無機材料からなる電子伝導体に無機材料からなるプロトン伝導体を水に溶けないように固 定化したことを特徴とする混合伝導体。

【請求項2】

有機材料を炭素化した無機材料からなる電子伝導体に無機材料からなるプロトン伝導体を 固定化したことを特徴とする混合伝導体。

【請求項3】

前記電子伝導体は、脂肪族系炭化水素、芳香族系炭化水素若しくはそれらの誘導体の内、 少なくとも1種を炭素化したものであることを特徴とする請求項1記載の混合伝導体。

【請求項4】

前記電子伝導体はポリアセチレン、レソルシノール、フェノール、2ーフェニルフェノール、ポリアニリン、ポリピロール、ポリチォフェン、フェニルホスホン酸、フェニルシランアルコキシド類の少なくとも1種を含む、ことを特徴とする請求項2に記載の混合伝導体。

【請求項5】

前記電子伝導体は、グラファイト及びカーボンナノチューブ等の炭素質材料であることを 特徴とする請求項1に記載の混合伝導体。

【請求項6】

前記プロトン導電体は、リン元素を含む化合物、イオウ元素を含む化合物、カルボン酸、 ホウ酸、無機固体酸の内、少なくとも1種を含有することを特徴とする請求項1に記載の 混合伝導体。

【請求項7】

前記固定化は、共有結合により行われることを特徴とする請求項1ないし6のいずれかに 記載の混合伝導体。

【請求項8】

前記固定化は、インターカレーションにより行われることを特徴とする請求項1ないし6 のいずれかに記載の混合伝導体。

【請求項9】

前記固定化は、包接により行われることを特徴とする請求項1ないし6のいずれかに記載 の混合伝導体。

【請求項10】

前記電子伝導体は、二重結合を含む炭素の連続的な結合をもつことを特徴とする請求項1 記載の混合伝導体。

【請求項11】

前記電子伝導体は、炭素の二重結合あるいは三重結合もしくは両方を有する有機化合物を 炭素化させたものであることを特徴とする請求項1記載の混合伝導体。

【請求項12】

炭素の二重結合あるいは三重結合もしくは両方を備えた有機物とプロトン伝導材料を重合 させた高分子前駆体を得る第一工程と、

該第一工程により得た前駆体を不活性雰囲気で焼成する第二工程と、を有することを特 徴とする混合伝導体の製造方法。

【請求項13】

炭素の二重結合あるいは三重結合もしくは両方を備えた有機化合物の重合体中にプロトン 伝導材料を分散させた高分子前駆体を得る第一工程と、

該第一工程により得た前駆体を不活性雰囲気で焼成する第二工程と、を有することを特 徴とする混合伝導体の製造方法。

【請求項14】

前記炭素の二重結合あるいは三重結合もしくは両方を備えた有機化合物は、脂肪族系炭化 水素、芳香族系炭化水素であることを特徴とする請求項12又は13記載の混合伝導体の



【請求項15】

前記有機化合物は、ポリアセチレン、レソルシノール、フェノール、2-フェニルフェノール、ポリアニリン、ポリピロール、ポリチォフェン、フェニルホスホン酸、フェニルシランアルコキシド類のうち少なくとも1つであることを特徴とする請求項記載14の混合伝導体の製造方法。

【請求項16】

前記プロトン伝導材料は、リン元素を含む化合物、リン酸、リン酸エステル、硫酸、硫酸エステル、スルフォン酸、水素化酸化タングステン、水素化酸化レニウム、酸化ケイ素、酸化スズ、酸化ジルコニア、タングストリン酸、タングスト珪酸、酸化ケイ素のうち少なくとも一つであることを特徴とする請求項12又は13記載の混合伝導体の製造方法。

【請求項17】

 π 結合を有する有機化合物とプロトンが移動可能な基を有する化合物とを脱水縮重合して 結合させプロトン伝導性を有する前駆体とし、該前駆体を不活性ガス雰囲気中でエネルギーを与えて電子伝導性を持たせたことを特徴とする混合伝導体の製造方法。

【請求項18】

前記混合伝導体には貴金属触媒が担持されていることを特徴とする請求項1ないし11 のいずれかに記載の混合伝導体

【請求項19】

さらに、前記第二工程で焼成された前駆体に貴金属触媒を担持させる第三工程を備えた ことを特徴とする請求項12又は13記載の混合伝導体の製造方法。

【請求項20】

前記高分子前駆体を加温若しくは加圧加温する工程が前記第二の工程の前に含まれる、ことを特徴とする請求項12又は13に記載の製造方法。

【請求項21】

前記高分子前駆体は六員環を含み、前記プロトン伝導材料はリン元素を含む、ことを特徴とする請求項20に記載の製造方法。

【請求項22】

前記加温は還流により行われ、前記加圧加温はオートクレーブにより行われる、ことを 特徴とする請求項20又は21に記載の製造方法

【請求項23】

前記前駆体を加温若しくは加圧加温し、その後当該前駆体に前記不活性ガス雰囲気中で エネルギーを与えて電子伝導性を持たせる、ことを特徴とする請求項17に記載の製造方 法。

【請求項24】

前記前駆体を構成する前記有機化合物は六員環を含み、前記プロトンが移動可能な基はリン元素を含む、ことを特徴とする請求項22に記載の製造方法。

【請求項25】

前記加温は還流により行われ、前記加圧加温はオートクレーブにより行われる、ことを 特徴とする請求項23又は24に記載の製造方法

【書類名】明細書

【発明の名称】混合伝導体

【技術分野】

[0001]

この発明は電子伝導性とプロトン伝導性とを併せ持った混合伝導体に関する。この混合伝導体は燃料電池の電極の反応層、ガス拡散触媒などに利用することができる。

【背景技術】

[0002]

燃料電池の反応層は電解質膜と拡散層との間に形成され、電気化学反応を促進するための触媒が担持されている。前記反応層と前記触媒層とが結合して燃料電池の電極を構成する。例えば空気極側の反応層においては、電解質膜を通過してきたプロトンと空気極に伝達される電子とが触媒にまで伝導され、当該触媒上に拡散してきた酸素とプロトンとを結合させる。即ち、酸素とプロトンと電子の伝達ロスを改善するために、当該反応層はプロトン伝導性と電子伝導性とを併せ持つ必要がある。そのため、表面に触媒を担持したカーボン粒子(電子伝導性)とイオン伝導性を有するナフィオン(商標名;ディユポン社、以下同じ)等の有機高分子材料とを混合して使用していた。

[0003]

しかしながら、イオン伝導性を有する物質と電子伝導性を有する物質を併用する場合には、両者を完全に均一に混合することが困難であるので、全触媒粒子へプロトンと電子を均等に伝達することが出来ない。

そこで、一つの材料においてイオン伝導性と電子伝導性を併せ持った混合伝導体が提案 されている。

例えば、特許文献1~4に有機系の混合伝導体が開示されている。

また、特許文献5~8には、電子と酸素イオンを伝達する無機系の混合伝導体が開示されている。

[0004]

【特許文献1】特開2001-202971号公報

【特許文献2】特開2001-110428号公報

【特許文献3】特開2003-68321号公報

【特許文献4】特表2002-536787号公報

【特許文献5】特開平10-255832号公報

【特許文献6】特開平11-335165号公報

【特許文献7】特開2000-251533号公報

【特許文献8】特開2000-18811号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

上記有機系の混合伝導体においては、有機材料であるがゆえに耐久性や耐熱性の点で実 用化までに解決すべき課題が多い。

他方、電子と酸素イオンを伝達する無機系の混合伝導体においてその稼動温度が高温であるので(800℃程度)、例えば車両や携帯に適した小型の燃料電池には不適な場合が想定される。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者は、上記課題を解決すべく鋭意検討を重ねてきた結果、新規な無機系の混合伝 導体を見出し、本発明を完成するに至った。

即ち、無機材料からなる電子伝導体に無機材料からなるプロトン伝導体を水に溶けない ように固定化したことを特徴とする混合伝導体、である。

[0007]

ここに、無機材料からなる電子伝導体としては、図1及び図2に示すように、主鎖に炭

素の二重結合、三重結合及び両者を有し、当該主鎖が電子伝導機能に寄与するタイプのほか、側鎖を介して電子を伝導させるタイプであってもよい。

さらにこのような電子伝導体は π 結合を有する有機化合物を炭化して無機材料にして使用すると好適である。 π 結合を有する有機化合物は脂肪族系炭化水素、芳香族系炭化水素若しくはこれらの誘導体であり、これらのうち少なくとも1種が用いられる。これらの有機化合物の代表的なものとして、ポリアセチレン、レソルシノール、フェノール、2ーフェニルフェノール、ポリアニリン、ポリピロール、ポリチォフェン、フェニルホスホン酸、フェニルシランアルコキシド類を用いることができる。

また、電子伝導体は無機材料としてグラファイトやガーボンナノチューブ等の炭素質材料や金、パラジウム、白金、マグネシウム、リチウム、チタニウム等の金属やその合金を含む金属材料でも可能である。

無機材料からなるプロトン伝導体としては、リン元素を含む化合物、イオウ元素を含む化合物、カルボン酸、ホウ酸、無機固体酸を用いることができ、特にリン元素を含む化合物、リン酸、リン酸エステル、硫酸、硫酸エステル、スルフォン酸、水素化酸化タングステン、水素化酸化レニウム、酸化ケイ素、酸化スズ、酸化ジルコニア、タングストリン酸、タングスト珪酸、酸化ケイ素のうち少なくとも一つを用いることができる。

[0008]

この発明では、これら無機系の電子伝導体とプロトン伝導体とが水に溶けないように相 互に固定化されている。

水に溶けない固定化の態様として、共有結合、インターカレーション及び包接が考えられるが、製造過程の条件によりこれらの各態様が混在する可能性もある。

また、電子伝導体及びプロトン伝導体の材料の種類に応じて、固定化の状態が共有結合、包接、インターカレーションをとるのか否かが変化する。例えば、電子伝導体に有機材料を炭化して無機材料とした場合には共有結合が主になると考えられる。他の例として電子伝導体に金属材料を選んだ場合、プロトン伝導体材料として無機材料、特に酸化物を選択すれば共有結合若しくは包接で固定化が可能となる。

電子伝導体とプロトン伝導体とが共有結合により固定された状態が図1及び図2に例示されている。共有結合された電子伝導体1、3とプロトン伝導体2とはその距離が非常に近接するので、図示のとおり、ナノオーダの触媒粒子(例えば白金等)に対してともに接触することができる。従って、触媒反応に必要な電子とプロトンを過不足なく供給することが可能となる。

[0009]

このような混合伝導体は次のようにして形成される。

まず、 π 結合を備えた有機化合物とプロトン伝導性材料とを重合させた高分子前駆体を形成する。この高分子前駆体において、有機化合物の骨格をなす炭素はそれ同士が重合して π 結合を有する電子伝導性の主鎖を形成するとともに、プロトン伝導体との間にも共有結合を形成し、このプロトン伝導体が電子伝導体の炭素主鎖を架橋する構成となると考えられる。充分な量のプロトン伝導体を配合することにより、炭素主鎖に共有結合したプロトン伝導体同士の距離が小さくなり、その間においてプロトン伝導性が生じることとなる

[0010]

また、π結合を備えた有機化合物の重合体中にプロトン伝導体を分散させた前駆体を準備してもよい。

有機化合物とプロトン伝導体との重合度が小さい場合、結果として、有機化合物の重合体中にプロトン伝導体が分散された前駆体となる。また、当該重合度が不十分な場合、電子伝導体を構成する有機化合物に共有結合したプロトン伝導体とこれから分離して実施的に分散状態にあるプロトン伝導体が並存する前駆体となる。

[0011]

このような前駆体を不活性雰囲気下で焼成する。これにより、有機化合物が炭化して無 機物となって、電子伝導性が確保される。

そして、当該電子伝導性の炭素骨格にプロトン伝導体が安定して固定化されている。こ れにより、プロトン伝導性が確保される。プロトン伝導性は、プロトン伝導体付与材が近 接することにより得られると考えられる。図1及び図2に示すように、プロトン伝導体が 炭素骨格を架橋する場合は、プロトン伝導体の位置が固定されるので当該プロトン伝導体 同士の相互作用によりプロトン伝導性が確保される。

プロトン伝導体が炭素骨格より脱離した場合、および前駆体の状態から炭素骨格に結合 していない場合は、炭素主鎖の間にインターカレートされるか若しくは炭素主鎖が形成す る網目構造の中に包接されると考えられる。これらの場合においても、プロトン伝導体同 士が近接していれば、プロトン伝導性を得られると考えられる。

このようにプロトン伝導体が炭素骨格間に結合、インターカレーション若しくは包接さ れているので、プロトン伝導体が浮遊することがないので、水が存在する場所で混合伝導 体を使用したとしても、水によってプロトン伝導体が流れ出てしまうことがない。即ち、 水によってプロトン伝導度が低下する割合は非常に低い。

$[0\ 0\ 1\ 2]$

また、前駆体を焼成する前にこれを加温若しくは加圧加温することが好ましい。

前駆体を加温若しくは加圧加温することにより、焼成後のリン含有量が増大する。前駆 体を加温若しくは加圧加温する方法は特に限定されるものではなく、一般的な手法を用い ることができる。

還流法を用いるのは、沸騰状態で加温する場合、発生する蒸気を冷却液化して反応容器 に戻すため、反応容器に冷却器を設置するのが望ましいからである。この還流法によれば 、前駆体の雰囲気を何ら加圧することなくその温度を上げることができる。加温の温度及 び時間は前駆体の特性に応じて適宜選択される。

前駆体を加圧加温する方法も特に限定されるものではないが、オートクレーブを用いる ことが作業性等の見地から好ましい。前駆体の雰囲気圧力及び温度は前駆体の特性に応じ て適宜選択される。

[0013]

ここに、π結合を備えた有機化合物として不飽和脂肪族炭化水素若しくは芳香族炭化水 素を挙げることができる。より具体的には、ポリアセチレン、レソルシノール、フェノー ル、2 - フェニルフェノール、ポリアニリン、ポリピロール、ポリチォフェン、フェニル ホスホン酸、フェニルシランアルコキシド類のうち少なくとも1つを選択することができ る。

また、プロトン伝導性材料としてリン元素を含む化合物、イオウ元素を含む化合物、カ ルポン酸、ホウ酸、無機固体酸を用いることができる。リン元素を含む化合物としてはリ ン酸が挙げられ、イオウ元素を含む化合物としては主に硫酸、スルフォン酸が挙げられる 。さらにはこれらの化合物の誘導体を出発原料として無機のプロトン伝導性材料を作成す ることも可能である。特に、リン元素を含む化合物、リン酸、リン酸エステル、硫酸、硫 酸エステル、スルフォン酸、水素化酸化タングステン、水素化酸化レニウム、酸化ケイ素 、酸化スズ、酸化ジルコニア、タングストリン酸、タングスト珪酸、酸化ケイ素のうち少 なくとも一つを用いることができる。

[0014]

前駆体の有機化合物を無機化するためには、前駆体を不活性雰囲気下において焼成する ことが好ましい。

不活性雰囲気は、前駆体を窒素ガスやヘリウムガス流通下におくこと、若しくは真空化 におくことにより達成できる。

かかる不活性雰囲気下で前駆体を加熱すると有機成分が炭化して無機物となる。有機成 分の主鎖がπ結合を有するものであるとき、高い電子伝導性が得られる。

加熱温度及び加熱時間は前駆体の特性に応じて適宜選択される。

[0015]

当該加熱と同時に若しくは加熱後に、熱以外の高エネルギーを付加することもできる。 高エネルギーとしてプラズマ照射、マイクロ波照射、超音波照射等を挙げることができる

【発明の効果】

[0016]

以上説明したように、この発明の混合伝導体は無機材料系において電子伝導機能とプロトン伝導機能を併せ持つ。また、室温程度の低温度域においても混合伝導体として機能する。また、水存在下でも安定して電子伝導とプロトン伝導が機能する。

【実施例】

[0017]

以下、この発明の混合伝導体の上記効果を実施例により確認する。

まず、混合伝導体の製造方法を下記化学式1及び図3、図4を参照しながら説明する。 【化1】



[0018]

レソルシノール(10g)とホルムアルデヒド(13m1)を水(40m1)に溶かし、当該溶液にリン酸トリメチルを加水分解した溶液を加える。かかる溶液を Na_2CO_3 を触媒として脱水縮合させゲル化する。このゲルを1200の条件で乾燥することにより、前駆体を得る(図3参照)。

この前駆体を窒素雰囲気下で熱処理し(500℃~1000℃)、実施例の混合伝導体を得る。この混合伝導体は、図4に示すように、グラファイト類似骨格を有する電子伝導体相7、7とリン酸基のプロトン伝導体相9が交互に並ぶ構成となる。

[0019]

得られた上記の混合伝導体は一旦粉砕され、その後、プレス成形して板状とし、これを集電板で挟み込んで直流電流を印加し、そのときの電圧から各実施例の比抵抗を得た。測定温度は室温である。

	実施例1	実施例 2	実施例3
熱処理温度	500℃	800°C	1000℃
比抵抗(Ω·cm)	138	0.35	0.13

上記において、加熱温度が500℃の場合に比抵抗が大きいのは、有機物の炭素化が不 十分であったためと考えられる。 加熱温度や加熱時間は、有機化合物の骨格等に応じて適宜選択可能なパラメータである

[0020]

次に、プロトン伝導性の試験について図5及び図6を用いて説明する。

図5に示すように、実施例 $1\sim3$ の試料11の両サイドに触媒層15、カーボンクロスからなる拡散層17をとりつけた。ナフィオン膜13はプロトンは透過するが電子はプロックするものである。

図5のホルダーを容器中に入れて、当該容器へ60℃、湿度100%の窒素ガス若しく は水素ガスを導入する。そのときの電圧電流特性を図6に示す。

[0021]

図6から、窒素ガス導入中においては拡散層17、17間に電圧を印加しても電流が流れず、その一方、水素ガスを導入すると電流が流れを確認できた。これにより、試料11 にプロトン伝導性のあることが確認できる。

また試料中のプロトン伝導度は下記のように算出された。

実施例 1 実施例 2 実施例 3 熱処理温度 500℃ 800℃ 1000℃ プロトン伝導度 2.6×10⁻³ 1.3×10⁻³ 7.3×10⁻⁴

(S/cm)

さらに比較例として既述の実施例の作成法にてリン酸トリメチルを添加せずに、同様に 熱処理した試料のプロトン伝導度は下記のように算出された。

比較例 1 比較例 2 比較例 3 熱処理温度 500℃ 800℃ 1000℃

プロトン伝導度 1.0×10-6以下 1.0×10-6以下 1.0×10-6以下

(S/cm)

リン酸トリメチルを添加した場合と添加していない場合の試料を比較することで、リンによるプロトン伝導度の出現が証明された。

[0022]

各実施例の試料 (0.1g) を室温の純水中100cc中に浸漬し、浸漬時間とリンの 残存率の関係を図7に示す。

図7において、リンの残存率はEDX分析装置を用いて測定した。

図7の結果から、実施例1の試料では約60%、実施例2の試料では約80%、実施例3の試料では約90%のリン(即ちプロトン伝導体)が残存していることが確認できる。これにより、実施例の混合伝導体においては、湿潤環境においても長期間にわたりプロトン伝導作用が維持されることがわかる。

尚、上記の混合伝導体は燃料電池に用いることができ、特に燃料電池を構成する反応層 (触媒層)に用いると好適である。この反応層は、(ガス)拡散層を経て外部から供給される酸素又は水素がイオン化する場所で、通常、電解質膜とガス拡散層の間に配置されている。

次に、上記混合伝導体を反応層(触媒層)として用いる場合の反応層の製造方法の一例を 説明する。

(例1)

上記製造された混合伝導体をボールミル等で粉砕して粉末化し、この粉末化された混合伝導体に白金触媒を担持する。この担持は、例えば、通常の燃料電池の反応層を構成する白金担持カーボンを作成する場合の工程におけるカーボン担体上に白金触媒を担持させるのと同様の手法により行うことが出来、一例を挙げれば、塩化白金酸溶液を上記混合伝導体の粉体に含漬した後、還元処理することにより行うことが出来る。

次に、ナフィオン溶液に触媒担持した上記混合伝導体を混入して、これらが混合したペーストを作製し、このペーストを電解質膜 (この例では、ナフィオン膜) の両面にスクリーン印刷する。このようにして混合伝導体を含む反応層を形成する。さらに、反応層の外側に拡散層を接合することで、燃料電池を構成する単位燃料電池、即ち、単位セルを製造す

ることができる。

(例2)

上記製造された混合伝導体をボールミル等で粉砕して粉末化し、この粉末化された混合伝導体に白金触媒を担持する。

次に、触媒を担持した混合伝導体の粉末をホットプレスすることにより、目的とする電極 形状に対応するように成型して反応層を製作する。この反応層と電解質膜とを積層してホットプレスを行うことにより、電解質膜を反応層で狭持するような一体成形品を作る。 さらに、触媒層の外側に拡散層及を接合することで、燃料電池の単位セルを作製すること ができる。

[0023]

以上の各試験において、実施例の混合伝導体は室温乃至60℃という低温でそれぞれプロトン伝導性と電子伝導性の機能を発揮した。水の有無の状況にもよるが無加湿雰囲気で200℃までは同等の機能を奏するものと考えられる。

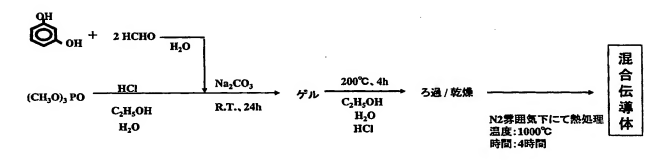
従来の無機系の混合伝導体は800℃程度の高温においてその機能を発揮したことと比べると、実施例の混合伝導体が極めて低い温度においても機能することがわかる。

また、図4の構造から明らかなように、電子伝導体相7とプロトン伝導体相9とは共有結合で連結されているため、両者は極めて近接している。そのため、触媒粒子が微小であっても電子伝導体7とプロトン伝導体9は常に同時に触媒粒子に接触することができる。これにより、触媒反応に必要な電子とプロトンを過不足なく触媒へ供給することが可能となり、触媒の利用効率を向上させることができる。

[0024]

次に他の実施例について説明する。

【化2】



上記化学式 2 に示すとおり、レソルシノール(5 g)を純水(2 0 m l)に溶解し、ホルムアルデヒド(6. 7 m l)を添加する。リン酸トリメチル(5. 2 m l)を純水(3. 2 m l)、エタノール(1 0. 5 m l)、塩酸(1 2 4 μ l)混合溶液中で1時間攪拌し加水分解する。リン酸トリメチルの加水分解溶液をレソルシノール、ホルムアルデヒドの水溶液に加えた後、N a 2 C O 3 (0. 4 7 g)を添加し室温で24時間放置してゲル化する。

得られたゲルを粉砕し、リン酸トリメチル(5.2 m l)、純水(3.2 m l)、エタノール(10.5 m l)、塩酸(124 μ l)混合溶液中でオイルバス温度200 $^\circ$ C、4時間 還流する。図8は還流装置を示す。得られた試料をろ過、乾燥し、不活性ガス雰囲気下で 熱処理(1000 $^\circ$ C、4時間)することにより、この実施例の混合伝導体を得た。

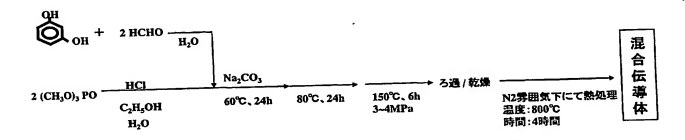
更に、得られた混合伝導体をボールミルで粉砕し、直径: $15\,\mathrm{mm}$ 、厚さ:約 $3\,\mathrm{mm}$ のデスク状の試料をSPS焼結装置により作成した。作成した試料をナフィオン膜及び触媒層で挟み込み図5に示すホルダを形成した。このホルダを容器へ入れて、当該容器へ $6\,\mathrm{CC}$ 、湿度100%の窒素ガス及び水素ガスを導入し、ホルダへ電圧を印加してその応答電流から電圧電流特性を得た(図6と同様なもの)。当該特性に基づきプロトン伝導度を算出したところ、 5.6×10^{-3} S/c mであった。また、試料中のリン元素の量(P

mol/Cmol) は 4. 8%であった。このリン元素の量は EDX分析装置により測定した。

[0025]

次に他の実施例について説明する。

【化3】



その後、試料をオートクレーブ (内容積120cc、図9参照) 中で150℃、6時間加熱する。溶媒等の自己発生圧でオートクレーブ内は3~4MPa程度まで加圧されることとなる。

得られた資料をろ過、乾燥し、不活性ガス雰囲気下で熱処理(800℃、4時間)する ことにより、この実施例の混合伝導体を得た。

更に、得られた混合伝導体をボールミルで粉砕し、直径: $15\,\mathrm{mm}$ 、厚さ:約 $3\,\mathrm{mm}$ のデスク状の試料をSPS焼結装置を用いて作成した。作成した試料をナフィオン膜及び触媒層で挟み込み図5に示すホルダを形成した。このホルダを容器へ入れて、当該容器へ $6\,\mathrm{C}$ 、湿度 $1\,\mathrm{C}$ 0%の窒素ガス及び水素ガスを導入し、ホルダへ電圧を印加してその応答電流から電圧電流特性を得た(図6に示すようなもの)。当該特性に基づきプロトン伝導度を算出したところ、 $1.5\times10^{-2}\,\mathrm{S/cm}$ であった。また、試料中のリン元素の量(Pmol/Cmol)は5.8%であった。このリン元素の測定方法は実施例4の場合と同様である。

[0026]

上記各実施例の混合伝導体におけるリン元素含有量とプロトン伝導度の関係を下記表 1 及び図 1 0 に示す。

【表1】

	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5
前駆体の前処理		_	200℃還流	オートクレーブ(150°C)
焼成温度(℃)	800	1000	1000	800
リン量(Pmol/Cmol)	4.2%	3.8%	4.8%	5.8%
プロトン伝導度(S/cm)	1.3*10 ⁻³	7.3*10 ⁻⁴	5.6*10 ⁻³	1.5*10 ⁻²

混合伝導体におけるリン量が増加し、もってそのプロトン伝導度が向上することがわかる

[0027]

この発明は、上記発明の実施の形態及び実施例の説明に何ら限定されるものではない。 特許請求の範囲の記載を逸脱せず、当業者が容易に想到できる範囲で種々の変形態様もこ の発明に含まれる。

【図面の簡単な説明】

[0028]

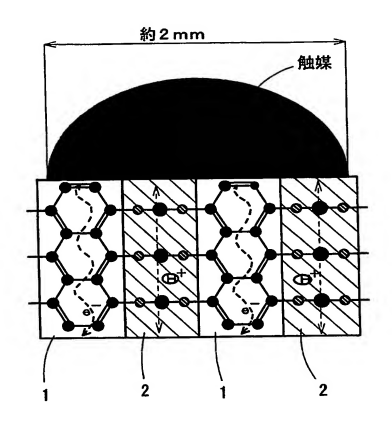
- 【図1】図1はこの発明の混合伝導体の構造を示す模式図である。
- 【図2】図2もこの発明の混合伝導体の構造を示す模式図である。
- 【図3】図3は前駆体の構造を示す模式図である。
- 【図4】図4は実施例の混合伝導体の構造を示す模式図である。
- 【図5】図5は実施例の混合伝導体のプロトン伝導機能を確認するためのホルダの模 式図である。
- 【図6】図6は図5のホルダの電流電圧特性を示すチャートである。
- 【図7】図7は実施例の混合伝導体の純粋中におけるリン残存率の時間変化を示すチ ャートである。
- 【図8】図8は他の実施例で用いる還流装置の構造を示す。
- 【図9】図9は他の実施例で用いるオートクレーブの構造を示す。
- 【図10】図10は各実施例の混合伝導体におけるリン量とプロトン伝導率との関係 を示す。

【符号の説明】

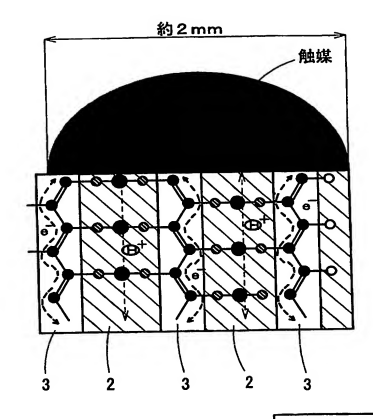
[0029]

- 1 3、7 電子伝導体相
- 2、9 プロトン伝導体相
- 11 試料

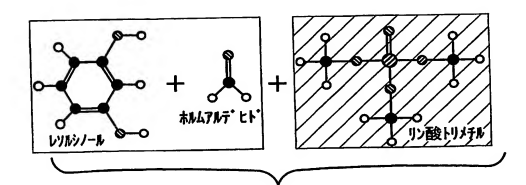
【書類名】図面 【図1】



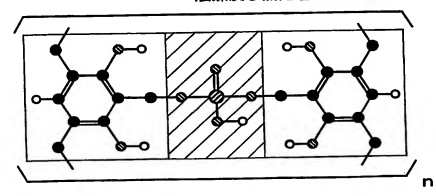
- 炭素(C)
- ◎ 酸素 (O)
- リン (P)



- 炭素 (C)
- ◎ 酸素 (O)
- リン (P)

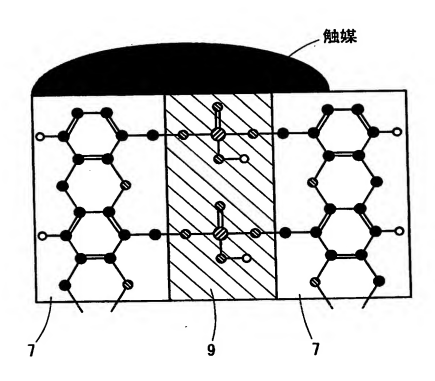


触媒及び熱処理による重合



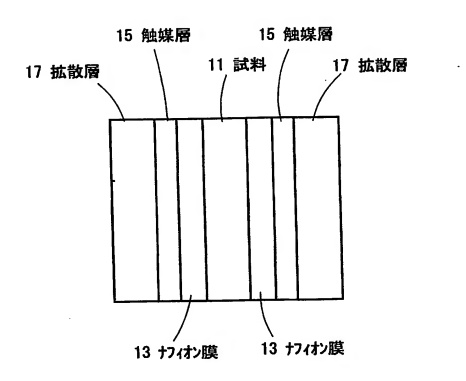
- O 水素(H)
- 炭素(C)
- ◎ 酸素 (O)
- Ø リン (P)

【図4】

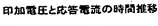


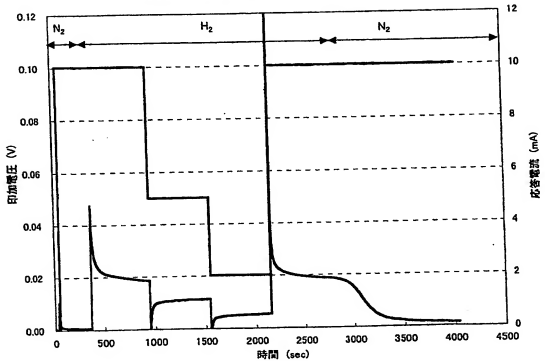
- 炭素 (C)
- ◎ 酸素 (O)
- **⊘** リン (P)

【図5】

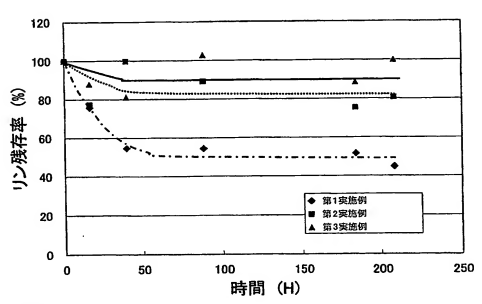


【図6】

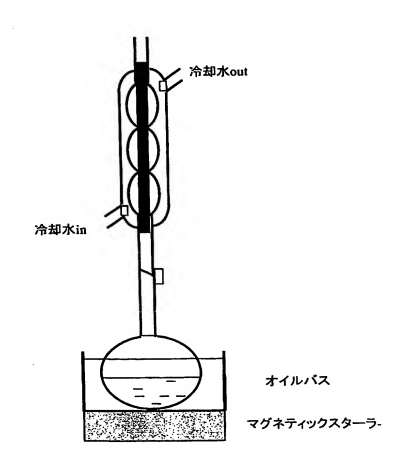




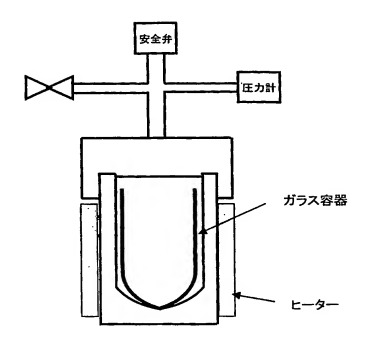




【図8】



[図9]

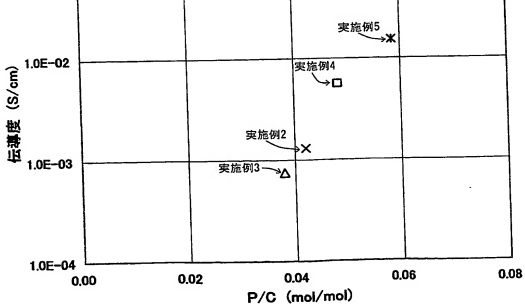


【図10】

1.0E-01



イオン伝導度 @60℃





【要約】

【目的】 低温で機能する無機系の混合伝導体を提供する。

【構成】 この発明の混合伝導体は、主鎖にπ結合を有することにより電子伝導性を備えた炭素系無機材料からなる電子伝導体と、プロトン伝導性を有する無機材料からなるプロトン伝導体とを有し、これらが共有結合、インターカレーション及び/又は包接により固定化されている。

【選択図】図4



ページ: 1/E



認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-400158

受付番号 50301970135

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成15年12月 3日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年11月28日



特願2003-400158

出願人履歴情報

識別番号

[591261509]

1. 変更年月日

1991年11月22日

[変更理由]

新規登録

住 所 名

東京都千代田区外神田2丁目19番12号

株式会社エクォス・リサーチ